臨床診断例については、届出後であっても、血清抗体価の測定を実施するとともに、所在地の地方自治体に検体提出し、 その結果について最寄りの保健所に報告していただき、検査結果等を総合的に勘案し、風しんでないと判断された場合は 届出の取り下げ等のご協力いただきますようお願いします。

別記様式5-15

先天性風しん症候群発生届

都道府県知事(保健所設置市長・特別区長) 殿

感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律第12条第1項(同条第6項において準用する場合を含む。) の規定により、以下のとおり届け出る。

医師の氏名報告年月日 令和 年 月 日従事する病院・診療所の名称上記病院・診療所の所在地(※)電話番号(※))-(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

1 診断(検案)した者(死体)の類型 ・患者(確定例) ・感染症死亡者の死体

2 性 別	3	診断時の年齢(0歳は月齢)
男・女		歳(か月)

病 型					11 感染原因・感染経路・感染地域	
1) CRS典型例、 2)その他						
4	• 白内障 • 先天性	緑内障				①感染原因・感染経路
	• 先天性心疾患()		1 母親の妊娠中の風しん罹患歴
症	• 難聴					・あり(発症した妊娠週数 週)
	・色素性網膜症 ・紫斑					・なし
状	・脾腫・小頭症					· 不明
	•精神発達遅滞 •髄膜脳	炎				
	X線透過性の骨病変					
	・黄疸(生後 24 時間以内に出現)				②母親の感染地域(確定・推定)	
	・その他()		1 日本国内(都道府県 市区町村)
	・分離・同定による病原体の検出				2 国外(国	
5	5 検体:咽頭拭い液・唾液・尿・その他				詳細地域)	
	(
	診・検体から直接の PCR 法による病原体遺伝子の検出					
断					③出生時の母親の年齢(歳)	
方	()			
法	法 ・血清 IgM 抗体の検出					
	・血清赤血球凝集抑制(HI)抗体価が、移行抗体の推移から				(4) (4) (4) (4) (5) (5) (6) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7	
	予想される値を高く超えて持続(出生児の HI 抗体価が、					1回目 有(歳)・ 無・ 不明
	月あたり1/2の低下率で低下していない)					母子手帳等の記録による確認の有無 (有・無)
						ワクチンの種類(風しん単抗原・MR・MMR・不明)
	・その他検査方法()		接種年月日(S·H·R 年 月 日 · 不明)
	検体()		製造会社/Lot番号 (/ ・不明) 2回目 有 (歳)・無・不明
	結果 (A T-)		² 四日 有 (
6	初診年月日	令和	年	月	日	ワクチンの種類(風しん単抗原・MR・MMR・不明)
7	診断(検案(※))年月日	令和	年	月	日	接種年月日(S·H·R 年 月 日 ・不明)
8	感染したと推定される年月日		年	月	日	製造会社/Lot番号(/ ・不明)
9	発病年月日(*)	令和	年	月	日	表現五世/このに留う(/ 「刊刊)
10	死亡年月日(※)	令和	年	月	日	

- (1, 2, 4, 5, 11 欄は該当する番号等を〇で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。
- (※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。
- (*) 欄は、患者(確定例)を診断した場合のみ記入すること。
- 4,5 欄は、該当するものすべてを記載すること。)